MOLECULAR WEIGHT INCREASE OF ETHYLENE POLYMER OR ETHYLENE/ALPHA-OLEFIN COPOLYMER

Publication number: JP58217505

Publication date: 1983-12-17

Inventor:

FUKAWA ISABUROU; YONEDA HARUYUKI

Applicant:

ASAHI CHEMICAL IND

Classification:

- international:

C08L23/00; C08F8/00; C08F8/42; C08K5/54; C08K5/5419; C08K5/5465; C08K5/549; C08L7/00; C08L21/00; C08L23/08; C08L101/00; C08L23/00; C08F8/00; C08K5/00; C08L7/00; C08L21/00;

C08L101/00; (IPC1-7): C08F8/42; C08K5/54; C08L23/08

- European:

Application number: JP19820098509 19820610 Priority number(s): JP19820098509 19820610

Report a data error here

Abstract of JP58217505

PURPOSE:To increase the MW of the titled (co)polymer at low, cost, by reacting it with a specified silane or siloxane compound. CONSTITUTION:The MW of an ethylene polymer or an ethylene/alphaolefin copolymer is heightened by reacting 100pts.wt. said (co)polymer having at least 0.2 terminal vinyl group per 1,000 carbon atoms with 0.1-10pts.wt. silane or siloxane compound having at least two Si-bonded hydrogen atoms in the molecule, represented by formula I (wherein R1 and R2 are each a 1-12C alkyl, aryl or H), formula II (wherein R1-R6 are each H, a 1-12C alkyl or aryl and at least two of these are H, and X is an alkyl, aryl or imino), formula III (wherein R is H, a 1-12C alkyl or aryl and there are at least two hydrogen atoms in the molecule, and n is 0-10) or formula IV (wherein R is H, a 1-12C alkyl or aryl, there are at least two hydrogen atoms in the molecule, and n is 0-10).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

19 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭58-217505

昭和58年(1983)12月17日

MInt. Cl.3 C 08 F 8/42

C 08 K 5/54 C 08 L 23/08 識別記号

庁内整理番号 7308-4 J 7342-4 J

6609-4 I

43公開

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 8 頁)

⑤エチレン重合体またはエチレンーαーオレフ イン共重合体の分子量増加法

②特

願 昭57-98509

22出

昭57(1982)6月10日

⑦発 明 者 府川伊三郎

倉敷市潮通3丁目13番1旭化成

工業株式会社内

⑫発 明 者 米田晴幸

倉敷市潮通3丁目13番1旭化成

工業株式会社内

人 旭化成工業株式会社

大阪市北区堂島浜1丁目2番6

発明の名称

エチレン罵合体またはエチレンーαーオレフィ 共重合体の分子量増加法

2 特許請求の範囲

末端ピニル基を1000炭累当り0.2個以上 含むエチレン重合体叉はエチレンーαーオレフ イン共重合体ノクク重量部に対し、一般式(1)~ m で表わされる分子中にケィ素に結合した水紫 を 2 個以上含むシラン又はシロキサン化合物 0.1~10厘量部を反応させることを特徴とす るエチレン重合体又はエチレンーαーオレフィ ン共重合体の分子量増加法

(R1、R2は炭素数ノ~ノュのアルキル基、アリ ル蒸又は水素を示す。)

$$R_1$$
 R_2 - S i - X - S i - R_6
 R_6
... (1

(Ri~Reは水素、炭素数/~/2のアルキル基

又はアリル基を示し、かつ R1~Re中の少くとも 2つは水素である。×はアルキル基、アリル基、 イミノ基を示す。)

$$\begin{array}{c}
R \\
R - S i - O \\
R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R \\
S i - O \\
R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R \\
R
\end{array}$$

$$\dots (II)$$

(Rは水素、炭素数1~12のアルキル基又は アリル基を示し、かつ水素を/分子に2個以上 含むものとする。nは0から10の整数である。)

$$\begin{pmatrix}
R \\
S & i & -O \\
R
\end{pmatrix}_{n+2} \cdots (p)$$

(R は水素、炭素数 1 ~ 1 2 のアルキル基又は アリル基を示し、かつ水紫を1分子に2個以上 含むものとする。mは0か510の整数である。)

2 末端ビニル基を / 000 炭緊当り 0.2 個以上 含むエチレン重合体又はエチレンーαーオレフ イン共重合体の密度が 0.9 / 0~0.9 2 0 9/0. である特許請求範囲第ノ項記載の分子量増加法 ヌ 末端ビニル基を / 0 0 0 炭素当り 0.2 個以上 合むエチレンー αーオレフイン共重合体の密度 が 0.9 / 0 ~ 0.9 ∜ 0 8 ℃ であり、共重合体中 の αーオレフイン含量が 2 ~ 2 0 重量 5 である 特許請求範囲第 / 項記載の分子量増加法

- ダ 末端ビニル基を / 000 0 炭素当り 0.2 個以上 含むエチレン重合体又はエチレンー αーオレフ イン共重合体が、 / 20 ℃以上の重合温度で、 第 Ⅳ ~(W) 族の遷移金属 ハロゲン化物と!~ I 族 の 有機金属化合物の組合せからなるチーグラー 触媒を用いて重合されたことを特徴とする特許 請求範囲第 / ~ 3 項記載の分子量増加法
- 5 末端ビニル基を / O O O 炭素当り O.2 個以上 含むエチレン重合体又はエチレンー αーオレフ イン共重合体が末端ビニル結合を / O O O 炭素 当り O.3 個以上含むことを特敵とする特許請求 範囲 第 / ~ 4 項記載の分子量増加法

3. 発明の詳細な説明

本発明は、エチレン重合体文はエチレンー α ー オレフィン共重合体の分子量増加及び/又は分子

装履の肥大化と、回収・精製コストの増加という 不利をもたらすこととなる。

本発明省らは、高分子最重合体の安価な製造方法について鋭意検財したところ、特定の重合体と特定のシラン又はシロキサン化合物を反応させることにより、分子量を増加させることが可能なことを見い出し、本発明に到達した。

すなわち、本発明は、来端ピニル基を / 000 0 炭素当り 0.2 個以上含むエチレン 重合体 又はエチレン 一 α ー オレフイン 共重合体 / 00 重重部に対し、次式(1)~(Mで表わされる 分子中にケイ素に結合した水素を 2 個以上含むシラン 又はシロキサン化合物 0.1~/0 重量部を 反応させる ことを 特徴とするエチレン 重合体 又はエチレンー α ー オレフィン共産合体の分子 最増加法である。

(R1、 R2は炭素数 / ~ / 2のアルキル基、アリル 基又は水素を示す。) 最分布増加の方法に関するものである。

このため、高分子量重合体を製造するときには、 重合体溶液中の重合体濃度を低く抑える必要があ り、これは生産速度の低下と、重合体溶液中の希 釈剤の量が増えるため、この希釈剤の回収、精製

$$R_1$$
 $R_2 - 8 i - X - 8 i - R_5$
 R_4
 $\cdots (1)$

(R₁~R₆は水素、炭素数 / ~ / 2のアルキル基又はアリル基を示し、かつ R₁~R₆中の少くなくとも 2つは水素である。Xはアルキル基、アリル基、 イミノ基を示す。)

$$\begin{array}{c}
R \\
R - 8i - 0 \\
R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R \\
5i - 0 \\
R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R \\
R
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\cdots \text{ (II)}$$

(Rは水紫、炭素数 / ~ / 2のアルキル基又はア リル基を示し、かつ水素を / 分子に 2 個以上含む ものとする。 n は 0 から / 0 の整数である。)

$$\begin{bmatrix}
R \\
I \\
S \\
I \\
R
\end{bmatrix}$$

$$\vdots$$

(Rは水紫、炭素数 / ~ / 2のアルキル基又はア リル基を示し、かつ水素を / 分子に 2 個以上含む ものとする。 n は 0 から / 0 の整数である。) 本発明の分子量増加法を利用すれば、重合時は比較的低い分子量の重合体を高重合体濃度の有利な条件下で重合が可能で、その後にシラン又はシロキサン化合物と反応させて、高分子量重合体を製造できる。又本発明の方法を利用して、分子量分布をより広くすることも可能である。

本発明に使用されるエチレン重合体又はエチレン重合体としては、末端ビニル基を / 000 炭素当り 0.2 個以上含むものが好ましく、特に好ましくは末端ビニル基が / 000 炭素当り 0.3 個以上のものである。末端ビニル基が / 000 炭素当り、0.2 個以下のものは、本発明のシラン又はシロキサン化合物との反応性に乏しく、分子量増加の効果が薄い。末端ビニル基が多い程、一般に反応性に富む。

末端ビニル基が / 0 0 0 炭素当り 0.2 個以上含むエチレン 重合体 又はエチレンー α ーオレフイン 共重合体は、シリカ、アルミナを担体として酸化 クロム等の遅移金減酸化物系触媒、ハロゲン化チ タンまたはハロゲン化パナシウムなどのような第

したがつて、αーオレフィンを多量に含む共重合体程、本発明の分子量増加法の効果は顕著となる。

本発明に用いるエチレン重合体又はエチレン共 重合体の密度は、0.9 / 0~0.9 7 0 9/d!であり、 該重合体中のαーオレフィン含量は0~20重量 まであるが、特に好ましい範囲は密度0.9 / 0~ 0.9 4 0 9/d!、αーオレフィン含量2~20重量 まである。

本発明に使用されるエチレン重合体又はエチレンーαーオレフィン共重合体のメルトィンデックスは 0.1~2009/10mm の範囲にある。

メルトインデックスが 0.1 以下では、 置合体容 被の粘度が高く、末端ビニル基の数(個/1000炭素) が少なく反応性が乏しくなる。 又メルトインデッ クスが 200以上の場合は、 重合体中に低分子量 のワックスを含み、これがシラン又はシロキサン 化合物と反応しなかつた場合、 反応後の重合体の 物性に悪影響(たとえば、 ワックスのブリード) を与えるため好ましくない。

▼~¶族の選移金属ハロゲン化物と、アルキルア ルミニウムーマグネシウム錯体、アルキルアルコ キシアルミニウムーマグネシウム錯体や、アルキ ルアルミニウムあるいはアルキルアルミニウムク ロライド等のような有機アルミニウム等のⅠ~Ⅰ 族の有機金属化合物との組合せからなるチーグラ 一触媒等を使用し、希釈剤を使用する溶液重合法、 又は希釈剤を使用せずエチレンあるいはエチレン とαーオレフインの混合物を500~3000気 圧の高圧の条件で重合する従来の高圧法の転換法 などの各種プロセスによつて、エチレンの単独重 合又はエチレンとプロピレン、ブチンー1、ペン テンー/、ヘキセンー、4ーメチルペンテンー/、 オクテンーノ、デセンーノ等のαーオレフィン類 の/種以上との共重合によつて製造される。特に、 / 20 C以上の重合温度で重合すると末端ビニル 基の多い重合体又は共重合体が得られやすい。

前述のように、αーオレフインを多量に含む共重合体程、αーオレフインによる連鎖移動が生じやすいため、高分子量重合体が製造しにくい。

本発明に使用されるシラン又はシロキサン化合物としては、一分子中に少くなくとも2つのケイ素に直接結合した水業を有するもので次の一般式(1)~(m)で表わされる。

(R₁、 R₂は炭素数 / ~ / 2のアルキル基又はアリル基、水素を示す。)

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
... (1)

(R₁~R₆は水素、炭素数 / ~ / 2のアルキル基又はアリル基を示し、かつ R₁~R₆中の少くとも2つは水素である。 X はアルキル基、アリル基、イミノ基を示す。)

(Rは水緊又は炭素数 / ~ / 2の アルキル基又は アリル基を示し、かつ水紫を / 分子に2値以上含むものとする。 nは 0 から / 0 の範囲の整数であ る。}

$$\begin{pmatrix}
R \\
\vdots \\
S & i - O \\
R
\end{pmatrix}_{n+3}$$
... (17)

(Rは水素又は炭素数 / ~ / 2のアルキル基又は アリル基を示し、かつ水素を / 分子に 2個以上含むものとする。nは 0 から / 0 の範囲の整数である。)

後も好適なシラン又はシロキサン化合物としては、シラン、モノメチルシラン、シメチルシラン、ウエチルシラン、シフエニルシラン、Pービス(ジメチルシリルペンゼン)、テトラメチルシラザン、ノ、ノ、ユーテトラメチルジシラン、ノ、ノ、コーナトラメチルジシロキサン、ビス(トリメチルシウトリン・ナン)シメチルシウロキサン等である。

$$C = C$$

$$H$$

$$+ H - Si - O - Si - H$$

$$H$$

また無務媒の場合は、両原料をよく混合しなが

本発明の方法は、末端ビニル基を / 000 炭紫当り 0.2 個以上含むエチレン重合体又はエチレン 共重合体と、一分子中に少なくとも 2 つのケイ素 原子に直結した水素原子を少なくとも 2 個有する シラン又はシロキサン化合物を、例えば下式の如 く、付加反応させることにより、分子量が増加す るものと考えられる。

ら、パンパリー、ニーダー、押出機で反応すると とができる。

また、この反応を行うに当つては、付加反応触 媒として、白金もしくは白金化合物や Rh(PPha)aCl などの遅移金属錯体触媒を使用することが有利で ある。このような触媒としては、白金黒、アルミ ナ、シリカなどの担体に固体白金を担持させたも の、塩化白金酸とオレフィンとのコンプレックス 及びトリフェニルフオスフィンが配位したロジウ ムクロライト(Rh(PPha)aCl)等が例示される。

本発明の方法により、高分子量又は分子量分布 の広いエチレン重合体又はエチレンー αーオレフィン重合体の製造が可能となり、本発明の工業的 意義は大きい。

本発明の分子量増加されたエチレン重合体又は エチレンーαーオレフィン共重合体には、勿論通常の安定剤、紫外線吸収剤、帯電防止剤、ブロッキング防止剤、顔料、無機又は有機の充填剤ゴム、その他少量のポリオレフィン等のポリマーなど、通常ポリオレフィンに添加される物質を添加する ことができる。

以下、実施例を挙げて説明するが、本発明はこれらの実施例によつてなんら制限されるものではない。

- (1) M I : メルト・インデックスを表わし、 A S T M D ~ / 238にしたがい、温度/90 C、荷重 2./6 kp の条件で例定した。分子最の尺 度となる。
- (2) MIR: MI 関定条件において、荷重 2 / 6 いで 測定した値を MI (2 / 6 い 荷重) で除した 商を意味する。流動性の一つの尺度であり、 MIR が高い程実用成形加工における流動性がよい。
- MIRが高い程一般に分子量分布が広く、分子量 分布の尺度としても使用される。
- (8) 密度: JIS K-6960 にしたがつて削定 した。
- (4) 末端ビニルと全二重結合の含有量: 圧縮成形により作成した薄いフィルムサンブルを用い、赤外線吸収分析法で測定した。トランスビニレン、 末端ビニル、ビニリデンの各結合の含有量は、そ

れぞれ964、908、888cm-1の吸収から求めることができる。全二重結合含有量はその総和として求められる。

(I) 固体触媒の合成

後記の実施例及び比較例に用いる固体触媒の 合成を、 / の ℓ の オートク レーブを用いて実施 した。

(1) 固体触媒 A

オートクレーブ内部の酸素と水分を乾燥窒素によつて除去した後、トリクロルシラン
0.5 mol/L のヘキサン溶液 1.6 んだよびヘキサン 1.2 L を仕込み 2 O C に昇温した。次にAlo. 15Ng (n-Bu)1.75 (O-nBu)0.7 (金属優度 0.8 mol/L なるオクタン溶液)の 0.4 5 L とヘキサン 0.3 5 L を 2 O C / 時間かけて導入した。

更に四塩化チタン (TiCl₄) 0.2 9 を含むへ キサン 0.6 4 を導入し 2 0 C で / 時間反応を 行つた。なお、Alo₁₅Mg (n-Bu)₁₋₇₅ (O-nBa)₀₋₇ の製造は特開昭 5 2 - 5 2 0 9 号公報によつ

た。

反応混合物を沪遏し、ヘキサンで洗浄した。 これを固体触媒 A と称する。

(f) 固体触媒 B

(2) 本発明に使用するエチレン重合体及びエチレン共重合体の製造。

(a) 重合体 A の製造

/ 0 0 L容量の重合器に、固体触媒 A を 0.1 5 9/Hr、トリイソプチルアルミニウム [A!(1-C4Hg)s] 2.0 m mol/Hr 、 シクロヘキサンを 1 0 0 L/Hr、エチレンを 8 kg/Hr 連続的に 供給し、重合温度 2 5 0 ℃で重合を行つた。

得られた重合体のMIは5.3、MIRは27、 密度は0.969、末端ビニル基合有量は0.23 個/1000C、二重結合含有量は0.83 個/1000C であつた。この重合体を重合体 Aとする。

(b) 重合体 B の 製造

/ 0 0 L容量の重合器に、固体触媒 B を 0.2 0 8/Hr、トリエチルアルミニウム.

[A1(Et)s] 2.5 m mol/Hr 、 シクロヘキサンを / 0 0 4/Hr、エテレン 8 Kg/Hr、ブテンー / を Kg/Hr、水素 0./ 4/Hr連続的に供給し、重合温度 2 3 0 ℃で連続重合を行つた。

得られた重合体のMIは4.7、MIRは 25、密度は0.9/8、ブテンー/含量は 7.5重量多、末端ビニル基含量は0.49 個//000C、二重結合含有量は0.73 個//000C であつた。この共重合体を重合 体Bとする。

(c) 重合体 C の製造

重合温度を200℃とし、水素をフィード

しないこと以外は、重合体 B の製造条件と同じ条件で重合体 C を製造した。重合体 C の M I は 1.0、 M I R 28、密度 0.9 20、末 端 ピニル基合有量は 0.4 2個/1000 C であつた。
(d) 重合体 D の製造

/ 0 0 L 容量の反応機を用い、ヘキサン溶 媒中、クουで、固体触媒 B を 0.1 の 9/hr、 トリエチルアルミニウム (AL(Et)3)を 2.5 mmol、ヘキサン/ 0 0 L/hr、エチレンを / 6 Ke/hr、ブテンー/を/ 2 Ke/hr、水素 3 L/hrを連続的に供給し連続重合した。 得られた重合体は、メルト・インデックスは 6.0、 M I R は 2 6、密度は 0.9 2 0、 αーオレフイン含有量は 8.0 重量 を、末端ビニル基合有量は 0.0 5 個//000 に、二重結合含有量は 0.1 5 個//000 に 5 の共産合体を 重合体 D とする。

裏施例/

オートクレーブに重合体Aを/ぬ含むシクロへ

キサン溶液 6 Lを仕込み、200 C に維持しながら、49の1133ーテトラメチルシシロキサセヒュ× 10-3 9の2ーエチルヘキサノール変とりになった。 中央を含むシクロヘキサリアの応を行ななりにです。 では、1000年間では、10

反応後の重合体の赤外線吸収スペクトルを測定したところ、クタケ m⁻¹ と / O & ケ cm⁻¹ に 8i - O 結合に基づくプロードな吸収が綴察され、シロキサンが反応したことが確認された。

実施例2

/./,3.3 ーテトラメチルジシロキサンを29加えること以外は実施例/と同じ方法で分子量増加を行つた。その結果を第/表に示す。

実施例 3

/./.3.3ーテトラメチルジシロキサンのかわりに、ジメチルシランをメタ加えるにと以外は実施例/と同じ方法で分子量増加を行つた。その結果を第/表に示す。

実施例々

得られたフイルムの物性は次の通りであった。 引張強度 (ASTM D-882) MD 20 kg/cm TD / / O Kg/cm

実施例か

1.1.3.3 ーテトラメチルジシロキサンを3 P 使用する以外は、実施例 4 と同じ方法で分子量を増加させた。その結果を第 / 表に示す。

実施例る

1.1.3.3 ーテトラメチルジシロキサンのかわり にジメチルシランを5 g 加えること以外は実施例 4 と同じ方法で分子量増加を行つた。その結果を 第 / 表に示す。

実施例2

ノノ・3・3 ーテトラメチル ジシロキサンのかわり に P ービス (ジメチルシリルベンゼン) をより加 えること以外は実施例 4 と同じ方法で分子 景増加 を行つた。その結果を第ノ表に示す。

比較例!

重合体Bのかわりに、重合体Dを/程使用すること以外は、実施例4と同じ方法で分子量増加を

行つた。その結果を舞ノ表に示す。

比較例2

重合体 B のかわりに、重合体 D を / No 使用する こと以外は、実施例 5 と同じ方法で分子量増加を 行つた。その結果を第 / 表に示す。

実施例と

重合体 B のかわりに、重合体 C を / 称使用する こと以外は、実施例 4 と同じ方法で分子量増加を 行つた。その結果を第 / 表に示す。この重合体は 流動性が良好であり、2,000 cc⁻¹ の高いせん断 速度でインストロンレオメーターのキャビラリー から押し出してもメルトフラクチャーを生じなか つた。

実施例 9

重合体 B 3 ねと 1,1,3,3 ーテトラメチル ジシロキサン 1 ま 9 と 2 ーエチル ヘキサ 1 ール変性塩化白金酸 2 × 10⁻³ 9 を含む混合物を、 パンパリー中 2 3 0 ℃で 1 0 分間混練した。混練後、混合物を圧延ロールでシートに成形した後、シートペレタイザーでペレットとした。得られたペレットは、

反応後の重合体 Σ 24 # **4**0 栿 1 9 断阳 瘟 ٨ 泛 焩 虚 重合体の名 心体 ロ 介杯 204406 13 6 医医医医医医医医 施施施施施施较较难 宪宪宪宪宪宪宪比比宪 40mmのベント型押出機にフィードし、シリンダー温度 220 ℃でベントしながら、溶融押出し、ベレット中より未反応シロキサンを除去して重合体を得た。得られた重合体ベレットは、メルトインデックスが 1.3、MIR 30 であり、分子量増加が認められた。

(以下余白)

実施例 / 0

(i) 固体成分(a)の合成

三酸化クロム 0.4 9 を蒸留水 8 0 mlに容解し、この溶液中にシリカ(富士デヴィソン社 Grade 9 5 2) 2 0 9 を浸漬し、窒温にて / 時間境拌した。このスラリーを加熱して水を溜去し、続いて / 2 0 でにて / 0 時間減圧乾燥を行なつた。この 箇体を乾燥空気流通下、8 0 0 でで 5 時間焼成して 固体成分(a) を得た。得られた固体成分(a) は 0 ロムを / 重量 6 含有し、窒素 7 理 気下窒温にて 貯蔵した。

(2) 有機マグネシウム成分(6)の合成

特開昭58-217505(8)

(8) 重合

(1)で合成した固体成分(a) 2 0 写と、②で合成したシロキシ含有有機マグネシウム錯体溶液 0.1 mmol 〔有機金属(Mg+Ai)として 0.1 mmol 〕とを、脱水・脱・酸素したヘキサン 0.8 もとゝもに、内部を真空脱気し窒素置換した 1.5 ものオートクレーブに入れた。オートクレーブの内温を8 0 でに保ち、エチレンを1 0 kg/cd 加え、水紫を加えて全圧を1 4 kg/cd とした。エチレンを補給することにより、全圧を1 4 kg/cd の圧力に保ちつゝ 2 時間重合を行ない、 2 4 0 9 の重合体を得た。

得られた重合体の M I は 0.3 0 、末端ビニル結合は 1.0 個/1000 炭素であつた。

(4) シロキサン化合物との反応

オートクレーブに得られたエチレン重合体200 8 を含むシロキサン溶液 / .5 Lを仕込み、200 でに維持しながら49の / ./ .3 .3 ーテトラメチル ジシロキサンと / × / 0⁻² 9の 2 ーエチルへキサ ノール変性塩化白金酸を含むシクロへキサン2 nd をオートクレーブに仕込み200で3時間反応 を行つた。反応終了後、重合体溶液を冷却し、大量のメタノールを加え重合体を沈殴分離した。分離した重合体を真空乾燥し、MIを測定したところ 0.0 9-9/10章であつた。

特許出願人 旭化成工業株式会社